PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

Ref. No. AB1 Appl. No. 10/662,820

(11)Publication number:

63-185921

(43)Date of publication of application: 01.08.1988

(51)Int.CI.

A61K 31/12 A61K 31/19 A61K 31/215 // C07C 50/06 CO7C 50/14 CO7C 50/26 CO7C 66/00 CO7C 69/007

(21)Application number: 62-019365

(71)Applicant: TAKEDA CHEM IND LTD

(22)Date of filing:

28.01.1987

(72)Inventor: MIZOGUCHI YASUHIRO

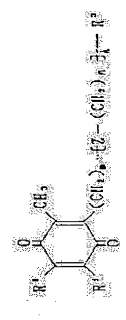
MAKI YOSHITAKA

(54) REMEDY FOR HEPATIC DISEASE

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a remedy for hepatic diseases, by using a quinone derivative or its hydroquinone compound as an active component.

CONSTITUTION: The objective remedy for hepatic diseases contains a compound of formula (R1 and R2 are methyl, methoxy or together form -CH=CH-CH=CH-; R3 is methyl, hydroxymethyl or (esterified) carboxyl; Z is -C≡C- or -CH=CH-; m and n are 0W10; k is 1W5; when n is 2 or 3, Z and k may be arbitrarily varied in the recurring unit in the parentheses []) or its hydroquinone compound as an active component. Since the compound of formula has strong 5lipoxygenase-inhibiting and antioxidation effects and low toxicity, it is useful for the prevention and remedy of chronic heptatitis, fulminant hepatitis, hepatofibrosis, hepatocirrhosis, alcoholic hepatitis, etc. It is administered by oral or parenteral administration preferably at a rate of 0.2W20mg/kg per dose and 1W3 doses daily.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

BEST AVAILABLE CO.

⑩日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

四公開特許公報(A)

昭63 - 185921

(i)Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

砂公開 昭和63年(1988)8月1日

A 61 K

ACS

7330-4C 7330-4C

// C 07 C

69/007

未請求 発明の数 1 (全4頁) 審査請求

の発明の名称

肝疾患治療剤

创特 頣 昭62-19365

頣 昭62(1987) 1月28日 @出

何祭 明 者 紘

大阪府大阪市旭区中宮5丁目10番19号 🥳

79発 明 者

良 孝 京都府京都市西京区大原野上里鳥見町5番地の17

武田薬品工業株式会社 砂出 顖 人 弘 弁理士 岩 田 の代 理

大阪府大阪市東区道修町2丁目27番地

1. 発明の名称 肝疾患治療剂

2. 特許請求の範囲

一般式

$$\mathbb{R}^{1} \xrightarrow{\mathbb{C} \mathbb{H}_{2}} \mathbb{CH}_{2} \xrightarrow{\mathbb{C}} \mathbb{CH}_{1} \xrightarrow{\mathbb{C}} \mathbb{R}^{2}$$

(式中、R'とR'はそれぞれメチルまたはメト キシを示すか、R'とR"が互いに結合しR'とR' でーCH=CH-CH=CH-を示し、R*はメ チル茲、収換されていてもよいヒドロキシメチル 甚、エステル化されていてもよいカルポキシル茲 を、2は一C巨C-または-CH=CH-で示さ れる基を、n およびn はそれぞれ0~10の愁散 を、k は l ~ 5 の整数をそれぞれ示し、n が 2 ま たは3のとき、2およびk は【 】内の繰り返し 単位において任意に変わりうるものとする。)で 扱されるキノン誘導体またはそのヒドロキノン体 を有効成分として含有してなる肝疾患治療剤。

3. 発明の詳細な説明

【 産業上の利用分野】

本発明は、キノンまたはヒドロキノン化合物を 含んでなる肝疾虫治療剤に関する。

【從米技術】

肝疾患の治療または予防には種々の薬剤が試み られているが、急性肝不全、劇症肝炎などにたい。 して有効な治療または予防効果をしめす薬剤は見 いだされていない。

二一方、種々のキノン誘導体およびそのヒドロキ ノン体は、アラキドン酸への酸素添加酵素である 5-リポキシゲナーゼを阻容して5-ヒドロペル オキシエイコサテトラエン酸や軽々のロイコトリ エン狙の生合成を抑制する作用を有することが知 られている【特別昭 56-154433、特別昭 57-10973 9、特別昭 57-1201947。ロイコトリエン類は、従来 即時性アレルギーやアナフィラキシー、喘息の恋 起物質としてよく知られているSRS- A(slow reacting substance of anaphylaxis) の主構成 成分である。 及近、 5 ーリポキシゲナーゼを阻沓 する化合物に優れた新しい薬理効果が種々見いだ されてきている。 しかしながら、このようなキノ ン系 5 ーリポキシゲナーゼ阻害剤が急性肝不全の モデル実験に対して有効性を示したとする報告例 は見当たらない。

【 発明が解決しようとする問題点】

本発明は、程々の肝疾业の治療作用を有する肝 疾止治療剤を提供するものである。

【問題を解決するための手段】

本発明は、一般式

$$R^{1} \xrightarrow{0} CII_{2}$$

$$R^{1} \xrightarrow{CII_{2}} (CII_{2})_{a} - \{Z - (CII_{2})_{a}\}_{A} - R^{2}$$
(1 a)

(式中、R'とR"はそれぞれメチルまたはメトキ シを示すか、R'とR"が互いに結合しR'とR"で -CH=CH-CH=CH-を示し、R"はメチ ル基、辺換されていてもよいヒドロキシメチル基、 エステル化されていてもよいカルボキシル基を、

が9~14であるものが好ましい。

上記一般式(| a) で表されるキノン誘導体の ヒドロキノン体は一般式

$$\mathbb{R}^{1} \xrightarrow{\text{Oll}} \mathbb{C}\mathbb{H}_{2} \xrightarrow{\text{Cll}_{2})_{0} - \{Z - (\mathbb{C}\mathbb{H}_{2})_{0} \mid \frac{1}{\lambda} - \mathbb{R}^{2}}} \mathbb{R}^{2}$$

(式中の各記号は前記と同意袋である)で扱される化合物である。

上記キノン誘導体(「 a) は、そのヒドロキノン体(「 b) との間にキノン核およびヒドロキノン核において化学的あるいは生化学的酸化および避元反応により容易に相互変換が可能である。したがってキノン誘導体(「 a) とヒドロキノン体(「 b) は生理的条件下において薬理作用を発現する場合は等価な性質を有するものと見なされる。以下キノン誘導体(「 a) およびそのヒドロキノン体(「 b) を合わせて化合物(」)という。

化合物(I) は、いずれも公知化合物であり、 特明昭 56-154433、特明昭 57-109739、特明昭 57スはーC==CーまたはーCH=CH-で汲される むを、m およびm はそれぞれ0~10の整数を、 k は1~5の整数をそれぞれ示し、m が2または 3のとき、こおよびk は【】内の繰り返し単位 において任意に変わりうるものとする。)で表さ れるキノン誘導体またはそのヒドロキノン体を有 勿成分として含有してなる肝疾患治療剤である。

上記一般式(la) 中、R°で示される置換されていてもよいヒドロキシメチル基としては、無置換のヒドロキシメチル基のほかにメチルオキシメチル、アセトキシメチル、ニトロキシメチル、アミノカルボニルオキシメチルなどが、エステル化されたカルボキシル基としてはメトキシカルボニルなど低級アルキルエステルがそれぞれ挙げられる。 R°がカルボキシル基である化合物はたとえばアルカリ金属(カリウム、ナトリウムなど)、アルカリ土類金属(カルシウム、マグネシウムなど)などの無毒性カチオンと塩を形成してもよい。

これらの化合物の中でもm +k(n+2)の値

120194に記載された製造方法によって製造することができる。

化合物(1) は急性肝不全実験モデル及びDーガラクトサミン肝障害に著効を示す。 肝疾患の発症または腐態の形成には種々の免疫反応が関与しており、急性または劇症肝炎の発症にも免疫機構が関与する可能性が示されている。化合物(1)につきPropionibacteriua acnes(P. acnes)の加熱死菌とLipopolysaccharide(LPS)を用いたマウス、ラットまたはモルモットの急性肝不全実験モデルに対する効果を調べた。P. acnesの加熱死 関を実験動物に静注して肝内に単核細胞浸潤を誘起し、その後に微量のグラム陰性菌由来のLPSを追加静注すると、ほとんどの実験動物は24時間以内に死亡し、それらの肝臓には広範囲な地死果が認められたが、化合物(1)を用いると用量依存的に急性肝不全を抑制した。

本急性肝不全動物変験モデルはヒトの急性肝炎 や創症肝炎に類似する病理学的経過を示す。 下式 で示される化合物(A) は本動物変験モデルに対 して効果を示したこと、またヒトの安全性が確認されていることからヒト肝疾虫への適用が可能と考えられた。ヒトの慢性肝炎患者11名(明6名、50~64歳、女5名14~61歳)において化合物(A)・25mgを1日3回、1~6週間経口投与した結果、血液検査において11例中10例(91%)で肝障害の代表的な指標であるGOT(グルタミン酸ーオキザロ酢酸トランスアミナーゼニアスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ)およびGPT(グルタミン酸ーピルビン酸トランスアミナーゼニアラニンアミノトランスフェラーゼ)およびGPT(グルタミン酸ーピルビン酸トランスアミナーゼニアラニンアミノトランスフェラーゼ)の低下が認められた。また、血中ビリルビン値、LDH値なども多くの例で改善が見られた。

以上のヒトおよび動物における薬効試験成績より、化合物(i) は各種急性および慢性肝炎、肝 障害、劇症肝炎の治療に有用であり、またこれら

ゴム,ポリエチレングリコール,白皙,でん粉等の 結合剂、でん粉.カルボキシメチルセルロース.カ ルポキシメチルセルロースのカルシウム塩,低置. 後度ヒドロキシブロビルセルロース等の間壊削、 タルク,ステアリン酸マグネシウム等の滑沢剤、 ヒドロキシプロピルメチルセルロース.エチルセ ルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキ・ シプロピルメチルセルロースフタレート.オイド ラギット[ローム社製(西ドイツ): メタアクリル 酸・アクリル酸共重合物]および酸化チタン.ペン ガラ等の色素、安息香酸ナトリウム、亜硫酸水素 ナトリウム等の保存剤、メチルセルロース,ステ アリン酸アルミニウム等のけんだく化剤、ポリソ ルベート80、エマルゲル408、エマゾール31 0等の分散剤、水等の溶剤、カカオ脂.ポリエチ レングリコール,ウィテップゾール,白色ワセリン・ 等の基剤等がなげられ、これらは製剤の種類に応 じて通宜選択される。本発明の肝疾患治療剤は経 口的または非経口的(例、注射,壓利等)に人間を 含む哺乳動物に投与することができる。

の結果生じる肝線維症および肝硬変の予防作用を も併有するものと考えられる。

化合物(1) は強い5ーリポキシゲナーゼ阻害作用と抗酸化作用を有し、指性が低いため、たとえば慢性肝炎、射症肝炎、肝線維症、肝硬変、アルコール肝炎などの予防、治療に有用である。本発明の肝疾患治療剤は、その有効成分である式(1)で示される化合物自体をそのまま投与することもできるが、一般にはこれに増取剤、希釈剤、臓形剤などを混合し、種々の医薬組成物として投与される。このような医薬組成物の剤形の例としては、例えばカブセル剤、顆粒剤、放剤、炭剤、丸剤、シロップ剤、注射剂、医剤等が挙げられる。

また医薬組成物に使用されるものとしては、例えば白皙、乳糖、ブドウ糖、でんが、マンニット、ソルビット、微結晶セルロース、タルク、シクロデキストリン等の賦形剤、ヒドロキシブロビルセルロース、カル・ス・ヒドロキシブロビルメチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、プルランメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ゼラチン、アラビヤ

投与量は投与対象、投与ルート、症状などにより異なるが、例えば成人の肝障害患者に対して経口投与する場合、通常薬効成分[化合物(1)]1回量として約0.2 mg/kg~20mg/kg体重程度、好ましくは0.5 mg/kg~10mg/kg体重程度を1回~3回程度投与するのが好都合である。

[夹 施 例]

実施例 1

下紀の組成のうち、化合物(A),乳糖.ヒドロキシプロピルセルロース.低圏換度ヒドロキシプロピルセルロースを混合し、それに水を加え練合をおこなったのち40℃.16時間真空乾燥し、乳体で粉砕し、16メッシュの筛を通し颗粒とした。これにステアリン酸マグネシウムを加え、ロータリー式打绽機(領水製作所製)で「錠当り150mgの錠剤を製造した。

旋剤1旋中の組成

化合物(A)

25 mg

乳 妨

80.5mg

āt-	150 mg	
<u>(</u>	0.05m2)	
ステアリン酸マグネシウム	1 mg	
セルロース	39 mg	
低湿換度ヒドロキシプロピル		
ヒドロキシブロビルセルロース	4.5mg	

实施例 2

実施例 I で得た錠剤に下記処力の水性フィルムコーティング液をフィルムコーティング装置(ハイコーター、フロイント産業株式会社製)を用いてコーティングし、フィルム錠を得た。

フィルム掟1掟中の組成

実施例1で得た掟剤	150	a g
ヒドロキシブロピルメチル		
セルロース	7,1	2 ag
酸化チタン	0.8	mg ·
负色三二酸化铁	0.0	8 mg
(水	0.0	72 m2)
\$f	158	∎g

夹験例 1

6 四輪の雄性Balb/cマウス 1 群 2 0 匹を用いて、 それぞれのマウス尾静脈から i m g /マウス重の P. acnes 加熱死菌を静注し、7 日後にSalaonella enteritidis 由来のLPS(1 μ g)を追加静注して急 性肝不全を誘導した。 通常、LPS静注群では 2 4 時間以内に 9 0 %から 1 0 0 %のマウスが死亡す る。 同条件下に化合物(A) 1 mg/マウスをLPSの 设与 1 時間前に経口投与し、 2 4 時間後における マウスの死亡例を観察した結果、 2 0 匹申 1 匹が 死亡した(死亡率 5 %)。

実験例 2

庭例 1

女性 6 1 校非 B 型 役 性 肝炎 で 胆 石 を 有 す る。 化 合物 (A) 投 与前 の 血 中 G O T お よ び G P T は モ れ ぞ れ 1 9 7 U / 1 お よ び 2 1 6 U / 1 と い ず れ も 高 値 で あ っ た が 、 化 合物 (A) 、 2 5 m g を 1 日 3 回 6 週 間 服 用 に よ り そ れ ぞ れ 1 2 7 U / 1 お よ び 1 6 6 U / 1 に 低 下 し た 。

症例 2

実施例 3

下記組成割合の物質をよく混合したのち、水を加えて執合し、押出し造粒機(海水製作所製、スクリーン経1.0mmφ)で造粒し、ただちにマルメライザー(富士パウダル社製、1000rpm)で顆粒としたのち40℃16時間具空依燥し、丸節で筛過し、12~42メッシュの顆粒を得た。

颗粒500mg中の組成

化合物(1)	100	m g
コーンスターチ	200	m g
微結局セルロース	5,0	ng
カルポキシメチルセルロース	•	
カルシウム	25	n g
ヒドロキシプロピルセルロース	25	mg
プルロニックF68	10	mg
乳蜡 "	90	ng
(水	/ 0.	2 12)
1†	500	a g

女性 2 7 成非 B 型役性 F 炎、 脂肪 F 、 極 病 期間 4 年間。 化合物 (A) 投与前の 血中 G O T および G P T はそれぞれ 7 3 U / 1 および 1 7 2 U / 1 であったが、 化合物 (A) 2 5 m g を 1 日 3 回 3 週間 服 用 に よ り それぞれ 3 8 U / 1 および 8 6 U / 1 に 低下 した。

庭例 3

女性 5 4 改非 B 型慢性肝炎。化合物(A) 投与前の血中 G O T および G P T はそれぞれ 2 8 5 U / 1 および 3 2 8 U / 1 と非常に高値であったが、化合物(A) 2 5 mgを1 日 3 回 1 週間服用によりそれぞれ 5 1 U / 1 および 5 6 U / 1 に低下した。

【発明の効果】

本発明にかかわるキノン誘導体は急性肝疾患、朝症肝炎などの肝不全症に対して改善作用を行し、 役性肝炎、劇症肝炎、肝線維症、肝硬変、アルコール 肝炎などの予防剤または治療改善剤など医薬品と して有用である。

代理人 非理士 岩 田